

**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO**

**Į S A K Y M A S
DĖL VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS
RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO 2006 M.
RUGPJŪČIO 29 D. ĮSAKymo NR. 1A-479 „DĖL FORMŲ PATVIRTINIMO“
PAKEITIMO**

2007 m. vasario 8 d. Nr. 1A-212
Vilnius

P a k e i ė i u formas, patvirtintas Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2006 m. rugpjūčio 29 d. įsakymu Nr. 1A-479 „Dėl formų patvirtinimo“ (Žin., 2006, Nr. [93-3675](#)):

1. Vaistinio preparato rinkodaros pažymėjimo formą, Vaistinio preparato registracijos pažymėjimo formą ir Vaistinio preparato lygiagretaus importo leidimo formą ir vietoj žodžių „Vaistų registracijos skyriaus vedėjas (*Head of Marketing Authorisation Division*)“ įrašau žodžius „Vaistų registracijos departamento direktorius (*Head of Marketing Authorisation Department*)“.

2. Medicininės paskirties produkto registracijos pažymėjimo formą ir vietoj žodžių „Vaistų registracijos skyriaus vedėjas (*Head of Marketing Authorisation Division*)“ įrašau žodžius „Medicininės paskirties produktų vertinimo skyriaus vedėjas (*Head of Medicinal Purpose Products Evaluation Division*)“.

3. Ekspertizės pažymos formą:

3.1. vietoj žodžių „Vaistų registracijos skyriaus vedėjas (*Head of Marketing Authorisation Division*)“ įrašau žodžius „Vaistų registracijos departamento direktorius (*Head of Marketing Authorisation Department*)“;

3.2. po 3.1 punktu pakeistų žodžių „Vaistų registracijos departamento direktorius (*Head of Marketing Authorisation Department*)“ įrašau eilutes:

„Arba

**Medicininės paskirties produktų
vertinimo skyriaus vedėjas**

Head of Medicinal Purpose
Products Evaluation Division“.

(parašas/signature)

(vardas ir pavardė/name and surname)

L. E. VIRŠININKO PAREIGAS

JŪRATĖ KULBERKIENĖ